

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml

sospensione iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Heimilað

- Benzylpenicillin procaine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml sospensione iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Köttur

Svín

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 20 dagar
- Mjólk. 192 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/11/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/11/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.